PCT

## 国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

| 出願人又は代理人<br>の書類記号 D3-A0203P                       | 今後の手続きについては                                 |            | 告の送付通知様式(<br>を参照すること。                  | PCT/ISA         | /220) |
|---|---|------------|--|-----------------|-------|
| 国際出願番号<br>PCT/JP03/07005                          | 国際出願日 (日.月.年) 03.                           | 06.03      | 優先日 (日.月.年)                            | 03.06.          | 0 2   |
| 出願人(氏名又は名称)                                       | 株式会社ディナ                                     | ベック研究所     |  |                 |       |
| 国際調査機関が作成したこの国際調査 この写しは国際事務局にも送付される               |   | PCT18      | 条)の規定に従い出                              | <br>d願人に送付する    | ) a   |
| <br>  この国際調査報告は、全部で <u>4</u><br>                  | ページである。                                     |            |  |                 |       |
| この調査報告に引用された先行打                                   | <b>b術文献の写しも添付され</b>                         | ている。       | <u> </u>                               |                 |       |
| 1. 国際調査報告の基礎<br>a. 言語は、下記に示す場合を除く<br>この国際調査機関に提出さ |   |            |  | った。             |       |
| b. この国際出願は、ヌクレオチ)<br>この国際出願に含まれる書                 |   | でおり、次の     | 配列表に基づき国際                              | <b>深調査を行った。</b> |       |
| □ この国際出願と共に提出さ                                    | れた磁気ディスクによる                                 | 記列表        |  |                 |       |
| 出願後に、この国際調査機                                      | 関に提出された書面による                                | 3配列表       | • .                                    | •               |       |
| □ 出願後に、この国際調査機<br>□ 出願後に提出した書面によ<br>書の提出があった。     |   |            |  | 事項を含まない         | 旨の陳述  |
| ■ 書面による配列表に記載し<br>書の提出があった。                       | た配列と磁気ディスクに。                                | よる配列表に記    | 3録した配列が同一                              | である旨の陳述         |       |
| 」<br>2. 区 請求の範囲の一部の調査が                            | 「できない(第 I 欄参照)                              | <b>o</b> . |  |                 |       |
| 3. 党明の単一性が欠如してい                                   | 、る(第Ⅱ欄参照)。                                  |            | •                                      |                 |       |
| 4. 発明の名称は 🗵 出願                                    | <b>負人が提出したものを承認</b>                         | する。        | •                                      |                 |       |
| □ 次に  | ニ示すように国際調査機関                                | が作成した。     |  |                 |       |
|   | · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·       | ·          | ······································ | <u> </u>        |       |
| 5. 要約は 🗵 出願                                       | (人が提出したものを承認                                | する。        |  |                 |       |
| 国際  | I欄に示されているように<br>調査機関が作成した。出<br>I際調査機関に意見を提出 | 願人は、この     | 国際調査報告の発送                              |                 |       |
| 6. 要約書とともに公表される図は、<br>第図とする。                      | 5人が示したとおりである                                | •          | ⊠ なし                                   |                 | ·     |
| □ 出願  | 人は図を示さなかった。                                 |            |  |                 |       |
| □ 本図  | ]は発明の特徴を一層よく                                | 表している。     |  |                 |       |



国際出願番号

CT/JP03/07005

| 第1欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)                                       |
|--|
| 法第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。             |
| 1. 🗵 請求の範囲 16-19 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、                     |
| 上記請求の範囲に記載された発明は、人の身体の治療による処置方法に係るものであ<br>る。                                 |
|  |
| 2. 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、            |
|  |
|  |
| 3. 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に<br>従って記載されていない。               |
|  |
| 第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)   |
| 次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。                                       |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
| 1.   |
| 2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追<br>加調査手数料の納付を求めなかった。 |
| 3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。 |
|  |
|  |
| 4.   |
|  |
|  |
| 追加調査手数料の異議の申立てに関する注意  □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。                         |
| 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。  |

## 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int Cl<sup>7</sup> Cl2N 15/09, 7/00, A61K 35/76, 39/395, 48/00, A61P 19/08, 25/00, 37/06, 43/00, CO7K 16/18, 16/28, C12P 21/02

## 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int Cl<sup>7</sup> Cl2N 15/09, 7/00, A61K 35/76, 39/395, 48/00, A61P 19/08, 25/00, 37/06, 43/00, CO7K 16/18, 16/28, C12P 21/02

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

PubMed, BIOSIS/WPI (DIALOG)

| 引用文献の<br>カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示   | 関連する<br>請求の範囲の番号 |
|-----------------|---|------------------|
| Y               | Li HO, et al., A cytoplasmic RNA vector derived from nontransmissible Sendai virus with efficient gene transfer and expression., J Virol. 2000 Jul, vol. 74, no. 14, p. 6564-6569.  | 1-15, 20-23      |
| Y               | Masaki I, et al., Angiogenic gene therapy for experimental critical limb ischemia: acceleration of limb loss by overexpression of vascular endothelial growth factor 165 but not of fibroblast growth factor-2., Circ Res. 2002 May 17, vol. 90, no. 9, p. 966-973. | 1-15, 20-23      |
| ☑ C欄の続き         | にも文献が列挙されている。   | 紙を参照。            |
| * 引用文献の         | フカテゴリー の日の後に公表された文献   |                  |

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

| 国際調査を完了した日                          | 01.09.03  | 国際調査報告の発送日                |
|-------------------------------------|-----------|---------------------------|
| 国際調査機関の名称及びあ<br>日本国特許庁 (I<br>郵便番号10 | SA/JP)    | 特許庁審査官(権限のある職員)<br>小暮 道明  |
|                                     | が関三丁目4番3号 | 電話番号 03-3581-1101 内線 3448 |



| C(続き).          | 関連すると認められる文献   | : :              |
|-----------------|--|------------------|
| 引用文献の<br>カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示  | 関連する<br>請求の範囲の番号 |
| Y               | Inouye RT, et al., Potent inhibition of human  | 1-15, 20-23      |
|                 | immunodeficiency virus type 1 in primary T cells and   |                  |
|                 | alveolar macrophages by a combination anti-Rev strategy  |                  |
|                 | delivered in an adeno-associated virus vector.,<br>J Virol. 1997 May, vol.71, no.5, p.4071-4078.   |                  |
|                 | 7 viron 155 may, voi. 11, no. 5, p. 4011 4016.   |                  |
| Y               | Liang XH, et al., Expression of a biologically active  | 1-15, 20-23      |
|                 | antiviral antibody using a sindbis virus vector system.,   |                  |
|                 | Mol Immunol. 1997 Aug-Sep, vol. 34, no. 12-13, p. 907-917.   |                  |
| Y               | Morimoto K, et al., High level expression of a human rabies  | 1-15, 20-23      |
|                 | virus-neutralizing monoclonal antibody by a  |                  |
|                 | rhabdovirus-based vector.,   |                  |
|                 | J Immunol Methods. 2001 Jun 1, vol. 252, no. 1-2, p. 199-206.  |                  |
| $\mathbf{Y}$    | Brosamle C, et al., Regeneration of lesioned corticospinal   | 7,8              |
|                 | tract fibers in the adult rat induced by a recombinant,  |                  |
|                 | humanized IN-1 antibody fragment.,   |                  |
|                 | J Neurosci. 2000 Nov 1, vol. 20, no. 21, p. 8061-8068.   |                  |
| Y               | Yu XZ, et al., CD28-specific antibody prevents   | 6, 9-13, 21-23   |
| Y               | Yu XZ, et al., CD28-specific antibody prevents graft-versus-host disease in mice., J Immunol. 2000 May 1, vol. 164, no. 9, p. 4564-4568. | 6, 9-13, 21-23   |
| Y               | graft-versus-host disease in mice.,  | 6, 9-13, 21-23   |
| Y               | graft-versus-host disease in mice.,  | 6, 9-13, 21-23   |
| Y               | graft-versus-host disease in mice.,  | 6, 9-13, 21-2:   |
| Y               | graft-versus-host disease in mice.,  | 6, 9-13, 21-2:   |
| Y               | graft-versus-host disease in mice.,  | 6, 9-13, 21-23   |
| Y               | graft-versus-host disease in mice.,  | 6, 9-13, 21-23   |
| Y               | graft-versus-host disease in mice.,  | 6, 9-13, 21-23   |
| Y               | graft-versus-host disease in mice.,  | 6, 9-13, 21-23   |
| Y               | graft-versus-host disease in mice.,  | 6, 9-13, 21-23   |
| Y               | graft-versus-host disease in mice.,  | 6, 9-13, 21-23   |
| Y               | graft-versus-host disease in mice.,  | 6, 9-13, 21-23   |
| Y               | graft-versus-host disease in mice.,  | 6, 9-13, 21-23   |
| Y               | graft-versus-host disease in mice.,  | 6, 9-13, 21-23   |
| Y               | graft-versus-host disease in mice.,  | 6, 9-13, 21-23   |
| Y               | graft-versus-host disease in mice.,  | 6, 9-13, 21-23   |
| Y               | graft-versus-host disease in mice.,  | 6, 9-13, 21-23   |
| Y               | graft-versus-host disease in mice.,  | 6, 9-13, 21-23   |